PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-194318

(43)Date of publication of application: 10.07.2002

(51)Int.Cl.

C09J175/04 B29C 65/48 C08G 18/10 // B29L 9:00

(21)Application number: 2000-396418

(22)Date of filing: 27.12

27.12.2000

(71)Applicant: NIPPON POLYURETHANE IND CO LTD

(72)Inventor: EZAKI AKIHIKO

KAWAGUCHI TADAYUKI

HAMA SHINJIRO TSUNODA SHOHEI

(54) REACTIVE HOT MELT ADHESIVE FOR DECORATIVE WOODY MATERIAL AND METHOD OF MANUFACTURING DECORATIVE WOODY MATERIAL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a reactive hot melt adhesive and a method of manufacturing a decorative woody material using the same having sufficient initial adhesive strength and final adhesive strength, excellent stability of viscosity in melting state used in the case of adhering a plastic material and a wood material.

SOLUTION: This reactive hot melt adhesive for decorative woody material comprises a urethane prepolymer having terminal isocyanate groups obtained by reacting a polymer polyol, a chain extender if necessary and an organic polyisocyanate and the polymer polyol includes at least a crystalline polyol having a number average molecular weight of 2,000 to 10,000 and an amorphous polyol having a number average molecular weight of 300 to 800 and the mass ratio of the crystalline polyol/the amorphous polyol = 90/10 to 40/60 and the method of manufacturing the decorative woody material uses this adhesive.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

識別記号

(51) Int.Cl.7

(12) 公開特許公報(A)

FΙ

(11)特許出願公開番号 特開2002-194318 (P2002-194318A)

テーマコート*(参考)

最終頁に続く

(43)公開日 平成14年7月10日(2002.7.10)

C 0 9 J 175/04 B 2 9 C 65/48 C 0 8 G 18/10 // B 2 9 L 9:00		C 0 9 J 175/04 B 2 9 C 65/48 C 0 8 G 18/10 B 2 9 L 9:00	4 F 2 1 1 4 J 0 3 4 4 J 0 4 0
		審查請求 未請求 請求項	の数3 OL (全 9 頁)
(21)出願番号	特願2000-396418(P2000-396418)	(71)出願人 000230135 日本ポリウレタ	ン工業株式会社
(22)出顧日	平成12年12月27日(2000.12.27)	東京都港区芝四	丁目1番23号
		(72)発明者 江崎 昭彦 神奈川県横浜市	保土ヶ谷区狩場町422-14
		(72)発明者 川口 忠之 神奈川県横浜市	保土ヶ谷区狩場町422-14
		(72)発明者 濱 伸二郎 神奈川県藤沢市	みその台6 – 9
		(72)発明者 角田 正平 神奈川県横浜市	南区井土ヶ谷中町161-6

(54) 【発明の名称】 木質化粧部材用反応性ホットメルト接着剤及び木質化粧部材の製造方法

(57)【要約】

【課題】 プラスチック材料と木質材料とを接着することで得られる木質化粧部材を製造する際に用いられ、初期接着力と最終接着力が十分であり、溶融時の粘度安定性が良好な、反応性ホットメルト接着剤及び木質化粧部材の製造方法を提供する。

【解決手段】 高分子ポリオール、必要に応じて鎖延長剤、有機ポリイソシアネートを反応させて得られる、イソシアネート基末端ウレタンプレポリマーからなる反応性ホットメルト接着剤であって、該高分子ポリオールが、少なくとも数平均分子量が2,000~10,000の結晶性ポリオールと、数平均分子量が300~800の非結晶性ポリオールを含有し、かつ、結晶性ポリオールと非結晶性ポリオールの質量比が、結晶性ポリオール/非結晶性ポリオール=90/10~40/60であること、を特徴とする木質化粧部材用反応性ホットメルト接着剤及びこれを用いた木質化粧部材の製造方法により解決する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 高分子ポリオール及び有機ポリイソシアネートを反応させて得られる、イソシアネート基末端ウレタンプレポリマーからなる反応性ホットメルト接着剤であって、

1

該高分子ポリオールが、少なくとも数平均分子量が 2, $000\sim10$, 000の結晶性ポリオールと、数平均分子量が $300\sim800$ の非結晶性ポリオールを含有し、かつ、結晶性ポリオールと非結晶性ポリオールの質量比が、結晶性ポリオール/非結晶性ポリオール= $90/10\sim40/60$ であること、を特徴とする木質化粧部材用反応性ホットメルト接着剤。

【請求項2】 高分子ポリオール、鎖延長剤、及び有機ポリイソシアネートを反応させて得られる、イソシアネート基末端ウレタンプレポリマーからなる反応性ホットメルト接着剤であって、

該高分子ポリオールが、少なくとも数平均分子量が2,000~10,000の結晶性ポリオールと、数平均分子量が300~800の非結晶性ポリオールを含有し、かつ、結晶性ポリオールと非結晶性ポリオールの質量比 20が、結晶性ポリオール/非結晶性ポリオール=90/10~40/60であること、を特徴とする木質化粧部材用反応性ホットメルト接着剤。

【請求項3】 プラスチック材料と木質材料とを、請求項1又は2記載の木質化粧部材用反応性ホットメルト接着剤で接着することを特徴とする木質化粧部材の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、システムキッチン、音響機器、玄関ドア、屋内ドア等の化粧板、家具、棚板、机やテーブルの天板、ドアモール、窓枠、敷居、手摺等を製造するのに用いられる、プラスチック材料と木質材料との接着に効果的な反応性ホットメルト接着剤、及び木質化粧部材の製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】木質化粧部材は、パーティクルボード (PB)、中密度繊維板(MDF)、合板等の木質材料 に、意匠性のあるプラスチック製のフィルムやシートを 貼り合わせることで製造されている。この貼り合わせの 40 際、ホットメルト接着剤が広く使用されている。

【0003】ホットメルト接着剤は、アプリケーターで加熱溶融した接着剤を被着体に塗布・圧着して貼り合わせた後、冷却することで接着剤が固化し、これにより接着力が発現するため、作業性が良好であるという特徴を有する。ホットメルト接着剤としては、エチレン一酢酸ビニル共重合体(EVA)系、低密度ポリエチレン(LDPE)系、アタクチックポリプロピレン(APP)系、スチレンーブタジエンースチレン共重合体(SBS)系、スチレンーイソプレンースチレン共重合体(S

IS)系、スチレンーエチレンースチレン共重合体(SES)系、ブチルゴム系、ポリアミド系、ポリエステル系、ウレタン系等が挙げられる。

【0004】ホットメルト接着剤は、加熱溶融して貼り 合わせるということから、耐熱性がその他の接着剤と比 較して、優れているとは言えないものである。このた め、初期接着力と耐熱性とを兼ね備えた反応性ホットメ ルト接着剤が検討されている。この場合の反応方法とし て加熱、酸化、紫外線照射、電子線照射、水分や湿気、 二液型(主剤/硬化剤タイプ)等が提案されている。こ のうち最も簡便で、実用的なのが水分や湿気で硬化反応 が進行するタイプのものである。このようなタイプのも のとして、分子末端にイソシアネート基を有するウレタ ンプレポリマーを主成分とする反応性ホットメルト接着 剤が知られている。例えば、特開平5-25455号公 報は、ハニカムサンドイッチ構造パネルの製造に適して いる反応性ホットメルト接着剤が開示されている。この 反応性ホットメルト接着剤は、少なくとも融点が50℃ 以上の結晶性ポリエステルポリオールと、ガラス転移温 度が0℃以上の非結晶性ポリエステルポリオールを用い たイソシアネート基末端ウレタンプレポリマーからなる ものである。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】木質の基材と、プラスチックのフィルム又はシートの接着、特に表面が曲面や凹凸を有する異形断面の木質基材に、プラスチックのフィルム又はシートを連続して巻き付けながら接着するプロファイルラッピング加工には、有機溶剤系の接着剤が用いられてきた。しかし、低沸点溶剤を用いた接着剤は、溶剤の蒸発による気化熱で、表面は急速に冷却されるが、特に夏期や梅雨期のように多湿期にあっては空気中の水蒸気が接着剤塗布面で結露し、接着力が低下するという問題がある。

【0006】近年、プロファイルラッピング加工を含めた木質材料とプラスチック材料との接着剤に、ウレタン系の反応性ホットメルト接着剤が用いられてきている。このウレタン系の反応性ホットメルト接着剤は、有機溶剤を用いていないので、上記のような結露の問題は解決できる。しかし、特開平5-25455号公報等のような従来のウレタン系の反応性ホットメルト接着剤は、長時間溶融状態にあると、粘度が増加するため、作業性が低下するといった問題がある。

【0007】本発明の目的は、プラスチック材料と木質 材料とを接着することで得られる木質化粧部材を製造す る際に用いられ、初期接着力と最終接着力が十分であ り、溶融時の粘度安定性が良好な、反応性ホットメルト 接着剤及び木質化粧部材の製造方法を提供することにあ る。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明者等は研究検討し

た結果、特定のポリエステルポリオールを用いたイソシアネート基末端ウレタンプレポリマーからなる反応性ホットメルト接着剤が、上記課題を解決することを見いだし、本発明を完成させるに至った。

【0009】すなわち、本発明は以下の(1)~(3) に示されるものである。

(1)高分子ポリオール及び有機ポリイソシアネートを 反応させて得られる、イソシアネート基末端ウレタンプレポリマーからなる反応性ホットメルト接着剤であって、該高分子ポリオールが、少なくとも数平均分子量が 102,000~10,000の結晶性ポリオールと、数平均分子量が300~800の非結晶性ポリオールを含有し、かつ、結晶性ポリオールと非結晶性ポリオールの質量比が、結晶性ポリオール/非結晶性ポリオール=90/10~40/60であること、を特徴とする木質化粧部材用反応性ホットメルト接着剤。

【0010】(2)高分子ポリオール、鎖延長剤、及び有機ポリイソシアネートを反応させて得られる、イソシアネート基末端ウレタンプレポリマーからなる反応性ホットメルト接着剤であって、該高分子ポリオールが、少なくとも数平均分子量が2,000~10,000の結晶性ポリオールと、数平均分子量が300~800の非結晶性ポリオールを含有し、かつ、結晶性ポリオールと非結晶性ポリオールの質量比が、結晶性ポリオール/非結晶性ポリオール=90/10~40/60であること、を特徴とする木質化粧部材用反応性ホットメルト接着剤。

【0011】(3)プラスチック材料と木質材料とを、前記(1)又は(2)の木質化粧部材用反応性ホットメルト接着剤で接着することを特徴とする木質化粧部材の 30 製造方法。

[0012]

【発明の実施の形態】本発明に使用される原料について 説明する。本発明に使用される高分子ポリオールは、少 なくとも結晶性ポリオールと非結晶性ポリオールを含有 するものである。結晶性ポリオールの融解熱は60mJ /mg以上が好ましく、80mJ/mg以上が特に好ま しい。また、結晶性ポリオールの融解開始温度は10℃ 以上が好ましく、20℃以上が特に好ましい。

【0013】なお、本発明におけるポリオールの「結晶性」とは、昇温速度: 10 \mathbb{C}/\mathcal{O} における示差走査熱量測定 (DSC) で測定された融解熱が60 m \mathbb{J}/\mathcal{m} g 以上であることをいう。また、「非結晶性」とは、前記条件で測定した融解熱が60 m \mathbb{J}/\mathcal{m} g 未満又は融解熱が測定されないことをいう。

【0014】結晶性ポリオールの数平均分子量は、2,000~10,000であり、好ましくは3,000~8,000である。数平均分子量が下限未満の場合、イソシアネート基末端ウレタンプレポリマーの結晶性が低下するため、最終接着強度が不十分となりやすい。ま

た、ウレタン基濃度が大きくなりすぎるため、加熱溶融 時において粘度増加が大きくなりやすい。数平均分子量 が上限を越える場合は、初期接着強度が不十分となりや すい。

【0015】結晶性ポリオールとしては、直鎖脂肪族ポリカルボン酸と直鎖脂肪族低分子ポリオールから得られるポリエステルポリオール、直鎖脂肪族低分子ポリオールを開始剤として側鎖を有しない環状エステルモノマー又は環状エーテルモノマーを開環付加させて得られるポリエステルポリオール又はポリエーテルポリオール、直鎖脂肪族ポリオールと低分子カーボネート化合物から得られるポリカーボネートポリオール等が挙げられる。

【0016】前記直鎖脂肪族ポリカルボン酸としては、コハク酸、酒石酸、マロン酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、クルタコン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ノナメチレンジカルボン酸、デカメチレンジカルボン酸、ウンデカメチレンジカルボン酸、ドデカメチレンジカルボン酸等が挙げられる。

【0017】前記直鎖脂肪族低分子ポリオールとしては、エチレングリコール、1,3-プロパンジオール、1,4-ブタンジオール、1,5-ペンタンジオール、1,6-ヘキサンジオール、1,7-ヘプタンジオール、1,8-オクタンジオール、1,9-ノナンジオール、1,10-デカンジオール等が挙げられる。

【0018】前記側鎖を有しない環状エステルモノマーとしては、 ε —カプロラクトン等が挙げられる。

【0019】前記側鎖を有しない環状エーテルモノマーとしては、エチレンオキサイド、テトラヒドロフラン等が挙げられる。

【0020】前記低分子カーボネート化合物としては、 エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート等のア ルキレンカーボネート類、ジメチルカーボネート、ジエ チルカーボネート等のジアルキルカーボネート類、ジフ ェニルカーボネート等のジアリールカーボネート類等が 挙げられる。

【0021】本発明において、特に好ましい結晶性ポリオールは、1、4ーブタンジオール、1、6ーヘキサンジオールから選択される直鎖脂肪族低分子ポリオールと、アジピン酸、アゼライン酸、セバシン酸から選択される直鎖脂肪族ポリカルボン酸から得られるポリエステルポリオール、直鎖脂肪族低分子ポリオールを開始剤として ε -カプロラクトンを開環付加させて得られるポリカプロラクトンポリオール、直鎖脂肪族低分子ポリオールを開始剤としてテトラヒドロフランを開環付加させて得られるポリ(オキシテトラメチレン)ポリオールから選択されるものである。

【0022】非結晶性ポリオールの数平均分子量は300~800であり、好ましくは400~600である。数平均分子量が下限未満の場合、ウレタン基濃度が大きくなりすぎるため、加熱溶融時において粘度増加が大き

くなりやすい。数平均分子量が上限を越える場合は、製造時において粘度が大きくなり、目的とする接着剤その ものが得られにくい。

【0023】非結晶性ポリオールとしては、側鎖含有低分子ポリオールと直鎖脂肪族ポリカルボン酸から得られるポリエステルポリオール、低分子ポリオールと芳香族ポリカルボン酸と直鎖脂肪族ポリカルボン酸から得られるポリエステルポリオール、低分子ポリオールを開始剤として側鎖を有する環状エステルモノマー又は環状エーテルモノマーを開環付加させて得られるポリエステルポリオール又はポリエーテルポリオール、側鎖含有低分子ポリオールと低分子カーボネート化合物から得られるポリカーボネートポリオール等が挙げられる。

【0024】前記側鎖含有低分子ポリオールとしては、1,2ープロパンジオール、1,2ーブタンジオール、1,3ーブタンジオール、2,3ーブタンジオール、2ーメチルー1,5ーペンタンジオール、3ーメチルー1,5ーペンタンジオール、ネオペンチルグリコール、2,2ージエチルー1,3ープロパンジオール、2ーエチルー2ーノルマルブチルー1,3ープロパンジオール、ダイマー酸グリコール、トリメチロールプロパン、2,2ージメチロールプロピオン酸、2,2ージメチロールブタン酸等が挙げられる。

【0025】本発明において低分子ポリオールは、直鎖脂肪族低分子ポリオール、側鎖含有低分子ポリオール、 その他の低分子ポリオールに分類されるが、このその他の低分子ポリオールとしては、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、ジプロピレングリコール、シクロヘキサンー1,4ージメタノール、水素添加ビスフェノールA、ビ 30ス(βーヒドロキシエチル)ベンゼン等が挙げられる。 【0026】前記芳香族ポリカルボン酸としては、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、ナフタレンジカルボン酸、トリメリット酸、ピロメリット酸等が挙げられる。

【0027】前記側鎖を有する環状エーテルモノマーとしては、プロピオンオキサイド、ブチレンオキサイド、スチレンオキサイド等が挙げられる。

【0028】前記側鎖を有する環状エステルモノマーとしては、yーバレロラクトン等が挙げられる。

【0029】本発明においては、結晶性ポリオール、非結晶性ポリオールとも、平均官能基数は $2\sim4$ が好ましく、 $2\sim3$ が特に好ましい。

【0030】本発明において、特に好ましい非結晶性ポリオールは、側鎖含有低分子ポリオール、直鎖脂肪族低分子ポリオール、イソフタル酸、テレフタル酸を用いたポリエステルポリオールであり、特に側鎖含有低分子ポリオールはネオペンチルグリコール、2,2ージエチルー1,3ープロパンジオール、2ーエチルー2ーノルマルブチルー1,3ープロパンジオールから選択されるも50

のであり、直鎖脂肪族低分子ポリオールはエチレングリコール、1, 4 ー ブタンジオール、1, 6 ー へキサンジオールから選択されるものである。

【0031】本発明において、結晶性ポリオールと非結晶性ポリオールの質量比は、結晶性ポリオール/非結晶性ポリオール=90/10~40/60であり、好ましくは結晶性ポリオール/非結晶性ポリオール=80/20~50/50である。結晶性ポリオールが多すぎる場合は、初期接着強度が低下しやすい。少なすぎる場合は最終接着強度が低下しやすい。

【0032】本発明に使用される鎖延長剤としては、前述の高分子ポリオールを構成する低分子ポリオールが挙げられる。

【0033】本発明で使用される有機ポリイソシアネー トとしては、ヘキサメチレンジイソシアネート、リジン ジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、シク ロヘキシルジイソシアネート、4,4'ージシクロヘキ シルメタンジイソシアネート、水素添加キシリレンジイ ソシアネート、水素添加トリメチルキシリレンジイソシ アネート、2-メチルペンタン-1,5-ジイソシアネ ート、3-メチルペンタン-1,5-ジイソシアネー ト、2、2、4ートリメチルヘキサヘチレンー1、6-ジイソシアネート、2,4,4-トリメチルヘキサヘチ レン-1, 6-ジイソシアネート等の脂肪族、脂環族ジ イソシアネート、4,4'ージフェニルメタンジイソシ アネート、2、4′ージフェニルメタンジイソシアネー ト、2,2′ージフェニルメタンジイソシアネート、 4, 4'ージメチルジフェニルメタンジイソシアネー ト、4, 4' -ジベンジルジイソシアネート、1, 5 -ナフチレンジイソシアネート、パラフェニレンジイソシ アネート、トリレンー2,4-ジイソシアネート、トリ レンー2,6-ジイソシアネート、オルトキシリレンジ イソシアネート、メタキシリレンジイソシアネート、パ ラキシリレンジイソシアネート、テトラメチルキシリレ ンジイソシアネート等の芳香族ジイソシアネートやこれ らのビウレット変成体、カルボジイミド変成体、ウレト ンイミン変成体、ウレトジオン変成体、イソシアヌレー ト変成体、上記ポリイソシアネートの混合物が挙げられ る。本発明においては、接着強度、反応性、蒸気圧等を 考慮すると4,4'ージフェニルメタンジイソシアネー トが最も好ましい。

【0034】本発明の反応性ホットメルト接着剤は、上記の高分子ポリオール、必要に応じて鎖延長剤、有機ポリイソシアネートを反応させて得られるイソシアネート基末端ウレタンプレポリマーからなる。反応手順としては、有機ポリイソシアネートを少量ずつ有機ポリイソシアネート以外の原料を反応させてもよいし、有機ポリイソシアネートの全量を一度に反応させてもよい。反応の際、公知のウレタン化触媒を用いることができる。具体的には、ジオクチルチンジラウレート等の有機金属化合

物、トリエチレンジアミン等の有機アミンやその塩等が 挙げられる。ウレタン化反応の際、イソシアネート基と 水酸基の最終仕込みモル比は、イソシアネート基/水酸 基=1.1~5が好ましく、特に1.2~3が好まし い。

【0035】このようにして得られるイソシアネート基末端ウレタンプレポリマーのイソシアネート含量は0.1~5質量%が好ましく、特に0.5~4.5質量%が最も好ましい。イソシアネート含量が0.1質量%未満の場合は、ウレタンプレポリマーの分子量が大きすぎるため溶融粘度が大きくなり作業性が悪化する。また、ウレタンプレポリマーの中の架橋点が少ないため、十分な耐熱性、耐久性が得られない。イソシアネート含有量が5質量%を越える場合は、ウレタンプレポリマーの分子量が小さすぎて、機械的強度が発現しない。

【0036】本発明に用いられるイソシアネート基末端ウレタンプレポリマーのウレタン基濃度は0.5~2mmol/gが好ましく、特に0.6~1.8mmol/gが好ましい。ウレタン基濃度が0.5mmol/g未満の場合は、接着強度が低下しやすい。2mmol/gを越えると得られるホットメルト接着剤の加熱溶融時の粘度安定性が低下しやすい。

【0037】更に、本発明の反応性ホットメルト接着剤 は、粘着付与剤を添加することができる。粘着付与剤と して、テルペン樹脂系、石油樹脂系、ロジン樹脂系、テ ルペンーフェノール樹脂系、クマロンーインデン樹脂 系、スチレン樹脂系、イソプレン樹脂系、キシレン樹脂 系等が挙げられる。テルペン樹脂系の粘着付与剤として は、ヤスハラケミカルのYSレジンシリーズ、ハーキュ レス製のピッコライトシリーズ等が挙げられる。石油樹 30 脂系の粘着付与剤としては、東燃化学のエスコレッツ1 000シリーズ、三井化学のハイレッツシリーズ、荒川 化学工業のアルコンシリーズ等が挙げられる。ロジン樹 脂系の粘着付与剤としては、荒川化学工業のエステルガ ムシリーズ、スーパーエステルシリーズ等が挙げられ る。テルペンーフェノール樹脂系の粘着付与剤として は、ヤスハラケミカルのYSポリスターシリーズ、マイ ティエースシリーズ等が挙げられる。クマロンーインデ ン樹脂系の粘着付与剤としては、新日鐵化学のクマロン シリーズ等が挙げられる。スチレン樹脂系の粘着付与剤 40 としては、ハーキュレス製のピコラスティックシリーズ 等が挙げられる。イソプレン樹脂系の粘着付与剤として は、東燃化学のエスコレッツ5000シリーズ等が挙げ られる。キシレン樹脂系の粘着付与剤としては、三菱ガ ス化学のニカノールシリーズ等が挙げられる。通常これ らの添加量は質量比で、ウレタンプレポリマーに対して 200質量%以下であり、好ましくは150質量%以下 である。また、通常のホットメルト接着剤に使用されて いる充填剤、ワックス、可塑剤、エラストマー、酸化防 止剤、紫外線吸収剤、触媒等を添加することができる。

【0038】次いで、本発明の木質化粧部材の製造方法について説明する。まず、通常シート又はフィルム状のプラスチック材料が、例えばロール状物から供給され、該プラスチック材料の片面に、上記の反応性ホットメルト接着剤が塗布される。場合によっては、木質材料に塗布してもよい。上記接着剤の塗布は、ギヤポンプ式アプリケーター、プランジャー式アプリケーター等で接着剤を加熱溶融した後、ナイフコーター、ロールコーター、スプレー等を使用して行われる。

【0039】上記ホットメルト接着剤の加熱溶融温度は、低くなると接着強度が低下することがあり、高くなるとプラスチック材料の熱変形温度及び接着剤の熱安定性の低下を引き起こすおそれがあるため、90~130℃が好ましい。また、上記ホットメルト接着剤の塗布厚みは、薄くなると接着性が低下することがあり、厚くなるとコストの上昇を招くので、10~100μmが好ましく、より好ましくは30~70μmである。

【0040】次いで、反応性ホットメルト接着剤が塗布されたプラスチック材料を、PBやMDF等の芯材の表面に沿って被覆しロールプレス等で圧着して接着することにより、木質化粧部材が得られる。芯材の特定の面だけに接着するのではなく、プラスチックのフィルム又はシートを連続して芯材に巻き付けながら接着するプロファイルラッピング加工も適用できる。圧着する際の圧力は、1~100N/cm(線圧)が好ましい。この圧着は、熱による芯材の変形やふくれを抑えるために、プラスチック材料に上記ホットメルト接着剤を塗布後30秒以内に行うことが好ましい。

【0041】このプラスチック材料は、フィルム又はシート状のものが好ましい。プラスチックの種類としては、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリエステル、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、エチレン一酢酸ビニル共重合体、ナイロン、ポリテトラフロロエチレン、ポリカーボネート、ポリアミド、ABS樹脂等が挙げられる。本発明では、焼却処理時に塩化水素、シアンガス等の発生を伴わず、また、耐アルカリ性を有しかつ安価であるということを考慮すると、特にポリオレフィン系樹脂を用いるのが好ましい。フイルム又はシートの厚さは特に制限されるものではないが、経済性、実用性、印刷適性から一般には、10~200μm程度のものが好ましい。

【0042】木質材料の種類としては、合板、PB、オリエンテッドストランドボード(OSB)、ウェイファーボード、ラミネーテッドベニアランバー(LVL)、ラミネーテッドストランドランバー(LSL)、パラレルストランドランバー(PSL)、ハードボード、MDF、インシュレーションボード等が挙げられる。

[0043]

【実施例】次に、本発明の実施例について詳細に説明するが、本発明はこれら実施例により限定して解釈される

ものではない。特に断りのない限り、実施例及び比較例 中の「%」は「質量%」を意味する。

【 0 0 4 4 】 〔反応性ホットメルト接着剤の製造〕 実施例 1

攪拌機、温度計、窒素シール管、冷却器のついた、容量: 1 Lの反応器に、ポリオールーC1を369g、ポリオールーA1を369g仕込み、70℃にて均一に混合した。次いでMDIを262g仕込み、90℃で3時間反応させて、イソシアネート基末端ウレタンプレポリマーからなる反応性ホットメルト接着剤HM−1を得

た。HM-1のイソシアネート含量は 2.0%であった。また、原料仕込みから算出したウレタン基濃度は 1.620mmo1/gであった。

【0045】実施例2~7、比較例1~7

実施例1と同様な方法で、表1、2に原料、配合でイソシアネート基末端プレポリマーからなる反応性ホットメルト接着剤HM-2~13を得た。

[0046]

【表1】

	実 施 例						
	1	2	3	4	5	6	7
結晶性ポリオール(kg)							
ポリオ ー ルーC 1	369	660			648	683	556
ポリオールーC2			654				
ポリオールーC3				645			
非結晶性ポリオ―ル(k g)							
ポリオールーA 1	369	165	164	161	162		238
ポリオールーA2						171	
鎖延長剤(kg)							
NPG						5	
有機ポリイソシアネート(kg)							
MD [262	175	182	194	185	146	206
結晶性ポリオール/非結晶性ポリオール質量比	50/50	80/20	80/20	80/20	80/20	80/20	70/30
ウレタン基濃度(mmo I /g)	1. 620	0. 924	0. 980	1. 076	1.004	0.692	1. 174
接着剂名称	HM-1	HH-2	HM-3	HM−4	H ₩ -5	I⊞ -6	HH-7
イソシアネート含量 (%)	2.0	2.0	2.0	2.0	2.0	2 . 0	20
1 2 0℃での粘度 (mPa・s)	60000	17000	14000	13000	25000	35000	26000
粘度安定性(120℃×8時間)	0	0	0	0	6	0	60

[0047]

【表2】

		122 2	4				
	比 較 例						
	1	2	3	4	5	_6	7
結晶性ポリオール(kg)							
ポリオールーC1	896)]				690
ポリオールーC2		885					
ポリオールーC3			868				
非結晶性ポリオール (kg)							
ポリオールーA 1					627	157	
ポリオールーA3				836		627	
ポリオールーA4							173
有機ポリイソシアネート(kg)							
MDI	104	115	132	164	373	216	137
結晶性ポリオール/非結晶性ポリオール質量比							80/20
ウレタン基決度(mmo I / g)	0. 365	0. 444	0. 580	0. 836	2. 508	1. 252	0. 620
接着剂名称	HM-8	HM-9	HW-10	HM-11	HM-12	H M −13	HM-14
イソシアネート合量 (%)	2.0	2.0	2.0	2.0		2. 0	
1 2 0℃での粘度 (mPa・s)	10000	6000	7000	700		3000	
粘度安定性(120℃×8時間)	Ø	0	Ø	©		0	

※HM-12、HM-14は粘度が高くなりすぎて、容器に充填できなかった。

【0048】実施例1~7、比較例1~7、表1、2において

ポリオールーC1:1,6-ヘキサンジオールとアジピン酸から得られるポリエステルジオール

数平均分子量=5,000

DSCによる融解熱=80mJ/mg

DSCによる融解開始温度=50℃

ポリオールーC2:エチレングリコールを開始剤とした ポリカプロラクトンジオール

数平均分子量=4,000

DSCによる融解熱=108mJ/mg

DSCによる融解開始温度=55℃

ポリオールーC3:1,4ーブタンジオールを開始剤と

50 したポリ (オキシテトラメチレン) ジオール

数平均分子量=3,000

DSCによる融解熱=106mJ/mg

DSCによる融解開始温度=22℃

ポリオールーA1: イソフタル酸(iPA)、テレフタル酸(tPA)、エチレングリコール(EG)、ネオペンチルグリコール(NPG)から得られるポリエステルジオール

i P A / t P A = 1 / 1、E G / N P G = 1 / 1 (モル 比)

数平均分子量=500

ポリオールーA 2: i P A、 t P A、 E G、 N P G から 得られるポリエステルジオール

i P A / t P A = 1 / 1、E G / N P G = 1 / 1 (モル 比)

数平均分子量=800

ポリオールーA3:1,2-プロピレングリコールを開始剤としたポリ(オキシプロピレン)ジオール

数平均分子量=2,000

ポリオールーA 4:iPA、tPA、EG、NPGから 得られるポリエステルジオール

i P A / t P A = 1 / 1、E G / N P G = 1 / 1 (モル 比)

数平均分子量=1,000

※融解熱、融解開始温度測定条件:昇温速度=10℃/ 分

※ポリオールーA1 \sim A4は、DSCによる融解状態が確認されなかった。

NPG

:ネオペンチルグリコール

MDI

:4,4'ージフェニルメタンジイソ

シアネート

【0049】〔加熱溶融時の粘度安定性測定〕得られた 反応性ホットメルト接着剤を120℃にて加熱溶融す る。粘度を溶融してから8時間後に測定した。

評価

◎:粘度上昇率50%未満

○:粘度上昇率50以上80%未満

△:粘度上昇率80%以上100%未満

×:粘度上昇率100%以上

【0050】表1、2より、実施例の反応性ホットメルト接着剤の製造は可能であったが、HM-12はウレタ 40ン基濃度が大きすぎるため、HM-14は非結晶性ポリオールの数平均分子量が大きすぎるため製造できなかった。

【0051】上記実施例及び比較例で得られた反応性ホットメルト接着剤について、下記の性能評価を行い、その結果を表3、4に示す。

【0052】 〔化粧シート被覆材料サンプルの作製〕 実施例8

プロフィールラミネーター (デュスポール社製 P U R ラッピング機) を用いて、厚さ80μmの木目が印刷され 50

たポリプロピレンシートを12m分の速度で供給し、HM-1を120 Cに加熱溶融し、ナイフコーターで 40μ mの厚さとなるように絵柄層上に塗布した後、直ちに中密度繊維板(MDF)からなる芯材の表面から裏面の両縁部にかけて包み込むように被覆しながら、圧着ローラーで圧着した。塗布から圧着が完了するまでの時間は約12秒であった。次いで、また、単にポリプロピレンシートに反応性ホットメルト接着剤を 40μ mの厚さに塗布しただけのシートサンプルを作成した。

12

【0053】尚、上記芯材としては、長さ2m、幅100mm、厚さ20mmのものを使用した。また、プロフィールラミネーターとしては、木目印刷ポリプロピレンシートを連続的に送り出す供給ロール、反応性ホットメルト接着剤をポリプロピレンシートに塗布するナイフコーター、一定長さの芯材を供給する芯材供給機、ポリプロピレンシートを芯材に被覆しながら芯材の曲面や凹凸面に沿って圧着する圧着ローラー及びポリプロピレンシートの長さに合わせて切断するカッターを備えているものを使用した。

20 【0054】実施例9~14、比較例8~12 接着剤を表3又は4に示すものに変更する以外は、実施 例8と同様にして化粧シート被覆材料サンプル及びシー トサンプルを得た。

【0055】上記実施例及び比較例で得られた化粧シート被覆材料を20℃、相対湿度60%で10分、24時間養生した後、以下の性能評価を行い、その結果を表3、4に示した。なお、目視による接着性評価は、養生前に行った。

【0056】(1)接着性(目視)

接着直後の化粧シート被覆材料サンプル表面の膨れや剥がれの有無を目視観察により評価した。

評価

○:膨れ、剥がれ等の異常がない。

△:一部に膨れ、剥がれ等の異常が見られる。

×:全面にわたって膨れ、剥がれ等の異常が見られる。

(2)接着性(官能性)

20℃、相対湿度60%で10分、24時間養生した後の化粧シート被覆材料サンプルを手でシートと芯材を剥がしたときの接着状態により評価する。

o 評価

○:シートが破壊する。

△:剥がれるが、抵抗力が大きい。

×:抵抗なく剥がれる。

(3) ピール強度

20℃、相対湿度60%で10分、24時間養生した後の化粧シート被覆材料サンプルを引張試験機にて180° 剥離試験を行い、180°ピール強度を評価する。

引張速度 : 100mm/分

測定雰囲気:相対湿度50%、25℃

なお、数値の横の「○」はシートが破壊されたことを示

す。

(4) 耐水性

化粧シート被覆材料サンプルを70℃の温水中に2時間 浸漬後、70℃の乾燥機内で20時間乾燥し、膨れや剥 がれの有無を目視観察により評価した。

評価

○:膨れ、剥がれ等の異常がない。

△:一部に膨れ、剥がれ等の異常が見られる。

×:全面にわたって膨れ、剥がれ等の異常が見られる。

(5) テープ剥離

20℃、相対湿度60%で10分、24時間養生した後のシートサンプルの接着剤塗布面に粘着テープを貼り、 急激に剥がす。このときの接着剤の残存状態を評価。 評価

○:接着剤がほとんどシートから剥がれない。

△:多少剥がれる。

×:ほとんど剥がれる。

[0057]

【表3】

		実 施 例						
		8	9	10	11	12	13	14
接着剤		HM-1	HM-2	HM-3	HNI-4	HM-5	HM-6	HM-7
接着性 (目視)		0	0	0	0	0	0	0
接着性(官能性)	10分養生	0	0	0	0	0	0	0
	2.4時間養生	٥	0	0	0	0	0	0
ピール強度	10分養生	2.0 O	1.8 O	1.8 O	1.5 O	1.9 🔾	2.0 O	1.9 O
(k N/m)	2.4時間養生	2.5 O	2.3 O	2.3 O	2.0 O	2.5 O	2.5 O	2.4 O
耐水性		0	0	0	0	0	0	0
テープ制隆	10分養生	0	0	0	0	0	0	0
	24時間養生	0	0	0	0	0	0	0

10

20

[0058]

		•	
T ===	1	- 1	
L 1X	4	4	

			120	1 4			
		比較例					
		8	9	10	1 1	12	
接着剤		H.M-8	HM-9	HM-10	H≌ -11	HW-13	
推着性 (2 視)	ж	×	ж		Δ		
接着性(官能性)	10分養生	×	×	×	×	×	
	24時間養生	×	×	×	Δ	Δ	
ピール強度	10分養生	0.01	O. D1	0	0	0.05	
(k N/m)	24時間養生	0.05	0.03	1.0	1.2	1.2	
耐水性		×	×	Δ	. Δ	Δ	
テープ刺離	10分養生	×	×	×	×	×	
	24時間養生	×	×	×		Δ	

【0059】表3、4より、本発明の反応性ホットメルト接着剤は良好な性能を示した。一方、比較例における $HM-8\sim10$ は非結晶性ポリオールを用いていないため、粘着性が認められず、また初期接着力、最終接着力共に非常に小さいものであった。また、接着剤層とポリプロピレンシート間で剥離が見られた。一方、HM-11、13は結晶性ポリオールを用いていないため、多少の粘着性は認められたが、接着剤層の強度が不十分なため、接着力としては小さいものであった。

[0060]

【発明の効果】本発明の反応性ホットメルト接着剤は、非結晶性ポリオールによって接着剤塗布直後の初期接着強度が発現し、結晶性ポリオールによって最終的な接着強度が発現するために、この非結晶性ポリオールと結晶性ポリオールのバランスをとったものである。また、ポリオールの数平均分子量を適宜選択することにより、熱溶融時の安定性向上という、優れた性能を有するものである。このため、本発明の反応性ホットメルト接着剤は、プロファイルラッピング加工が可能であり、これ以外にも様々な用途に用いることができる。

フロントページの続き

F ターム(参考) 4F211 AA11 AD06 AG02 AG03 AH47 AH51 TA04 TC02 TD11 TN47 TN60

4J034 BA03 BA08 CA04 CC03 DF01
DF16 DF20 DH02 HA07 HB06
HB07 HB08 HC03 HC12 HC13
HC17 HC22 JA42 MA22 MA24
MA26 QA05 QB02 RA08

4J040 EF111 EF121 EF131 EF281 JB01 JB02 KA25 LA01 LA02 LA06 MA08 MA10 NA05 NA12 PA30